

rekrutierende Studien - Brustzentrum Essen I am WTZ Stand 10/2021		
Therapie	Studie	Indikation
Neoadjuvant	ADAPTcycle HER2-/HR+	Adjuvante, auf dynamische Marker adjustierte, personalisierte Therapie zum Vergleich einer endokrinen Behandlung plus Ribociclib mit Chemotherapie bei HER2-/HR+, mittleres Risiko aufweisendem, frühen Brustkrebs.
Neoadjuvant	CA209-7FL CheckMate HER2-/ER+	Randomisierte, multizentrische, doppelblinde, Placebo-kontrollierte Phase-3-Studie zu Nivolumab vs. Placebo in Kombination mit neoadjuvanter Chemotherapie und adjuvanter endokriner Therapie bei Patienten mit primärem ER+/HER2- Hochrisiko-Brustkrebs.
Neoadjuvant	ECLIPSE HER2-/ER+	Eine Studie der Phase II zur Beurteilung von präoperativem Kombinationsstrategien für die Immuntherapie bei Patientinnen mit unbehandeltem, operablem ER+/HER2- primärem Mammakarzinom.
Neoadjuvant	neoMONO Triple negativ	Eine adaptive, randomisierte, neoadjuvante, zweiarmige Studie beim triplenegativen Mammakarzinom zum Vergleich eines Atezolizumab-Monotherapie-Windows vor einer Atezolizumab-Chemotherapie-Kombination mit einer alleinigen Atezolizumab-Chemotherapie-Kombination.
Adjuvant	SASCIA HER2-	Phase-III-Studie zur Behandlung mit Antikörper-Medikament-Konjugat Sacituzumab Govitecan bei Frauen mit frühem, HER2- Brustkrebs und hohem Rückfallrisiko nach einer Standardbehandlung im neoadjuvanten Setting.
Adjuvant	ADAPTlate HER2-/HR+	Eine randomisierte, kontrollierte, offene, adjuvante, an Dynamischen Markern adjustierte, personalisierte Therapiestudie der Phase-III zum Vergleich der Therapie von Abemaciclib plus endokriner Standardtherapie gegenüber alleiniger adjuvanter endokriner Standardtherapie bei Hormonrezeptor-positivem, HER2-Rezeptor negativem Brustkrebs im Frühstadium mit klinisch oder genomisch hohem Risiko für Spätrezidiv.
Palliativ	ATraciB Triple negativ	Phase 2 clinical trial to evaluate the efficacy and safety of first line atezolizumab in combination with paclitaxel and bevacizumab in patients with advanced or metastatic triple-negative breast cancer.
Palliativ	BO41843 HER2-/ER+	Eine randomisierte, kontrollierte, offene, adjuvante, an Dynamischen Markern adjustierte, personalisierte Therapiestudie der Phase-III zum Vergleich der Therapie von Abemaciclib plus endokriner Standardtherapie gegenüber alleiniger adjuvanter endokriner Standardtherapie bei Hormonrezeptor-positivem, HER2-Rezeptor negativem Brustkrebs im Frühstadium mit klinisch oder genomisch hohem Risiko für Spätrezidiv. Systemtherapie: eine einarmige, prospektiv-chirurgische Studie.
Palliativ	DETECT V HER2+/HR+	Eine multizentrische, randomisierte Phase III Studie zum Vergleich einer endokrinen Behandlung in Kombination mit einer dualen HER2 gerichteten Therapie mit Herceptin (Trastuzumab) / Perjeta (Pertuzumab) plus Kisqali (Ribociclib) bei Patientinnen mit HER2+/HR+ Brustkrebs.
Palliativ	PADMA HER2-/HR+	Eine randomisierte, offene, multizentrische Phase IV Studie zur Evaluierung von Palbociclib und endokriner Therapie im Vergleich zu einer Chemotherapie-basierten Behandlungsstrategie bei Patienten mit HR+/HER2-, metastasierten Brustkrebs in der Real-World-Situation.
Palliativ	PALMIRA HER2-/ER+	Internationale, multizentrische, randomisierte, open-label klinische Phase-II Studie zu Wirksamkeit und Sicherheit der Weiterführung von Palbociclib in Kombination mit einer endokrinen Zweitlinientherapie bei Patienten mit HR+/HER2- fortgeschrittenem Brustkrebs, die während der Erstlinienbehandlung mit Palbociclib klinischen Nutzen erzielt haben.
NIS palliativ	IRENE	Charakterisierung und Bestimmung der Inzidenz einer eribulininduzierten PN, sowie der Häufigkeit und der Zeit bis zur Rückbildung bei Pat. mit lokal fortg. oder MBC, die im Anschluss an ein oder zwei vorherige CTX im Rahmen der fortg. Erkrankung gemäß ärztlicher Praxis mit Eribulin behandelt werden.
Sonstige Register	BCP	Prospektive Registerstudie zur Diagnostik und Therapie des Mammakarzinoms in der Schwangerschaft. Auch für nicht-Schwangere <40.
Sonstige Register	planB-LT-FU-Registry HER2-/HR+	Langzeit-Follow up-Register zur Beobachtung des Überlebens von Patienten, die an einem HR+/HER2-, primären Brustkrebs erkrankt sind, im Rahmen der prospektiven PlanB-Studie behandelt wurden und am Ende der Hormontherapie nach 5 Jahren rezidivfrei waren.
Sonstige Register	Register Mann-Ca	Prospektive Registerstudie zur Diagnostik und Therapie des Mammakarzinoms des Mannes.
Sonstige prospektiv operativ	EUBREAST-01	Verzicht auf die Entfernung des Sentinel-Lymphknotens bei Patienten mit triple-negativen und HER2-positiven Mammakarzinom mit radiologischer und pathologischer Komplettremission in der Brust nach neoadjuvanter Systemtherapie: eine einarmige, prospektiv-chirurgische Studie.